

EKYFLOGYL 1.8 MG/ML + 8.7 MG/ML GEL FOR HORSES

Autorizado

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EKYFLOGYL 1.8 MG/ML + 8.7 MG/ML GEL FOR HORSES

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gel

Tiempo de espera por vía de administración:**Uso cutáneo:**

-

Caballos

- Meat and offal. 10 Día
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM02AX99

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Audevard

Fecha de autorización de comercialización:

30/07/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma France

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 123503

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/03/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0344/001

Estados miembros afectados:

Austria Dinamarca Finlandia Alemania Irlanda Luxemburgo Países Bajos
Noruega Polonia Portugal Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0344001-mr-rpe532-en.pdf